

**HYDROCHLOORTHIAZIDE TEVA 12,5 MG  
tabletten**

**MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS**

**Datum : 14 februari 2022**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Bladzijde : 1**

**BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER**

**Hydrochloorthiazide Teva 12,5 mg, tabletten**

hydrochloorthiazide

**Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.**

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

**Inhoud van deze bijsluiter:**

1. Wat is Hydrochloorthiazide Teva 12,5 mg en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

**1. WAT IS HYDROCHLOORTHIAZIDE TEVA 12,5 MG EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?**

**Geneesmiddelengroep**

Hydrochloorthiazide behoort tot de groep van diuretica met een benzothiadiazide-structuur. Deze middelen zorgen ervoor dat u het teveel aan vocht, dat aanwezig is in uw lichaam uitplast.

**Gebruiken**

- bij chronisch licht tot matig ernstig hartfalen (onvoldoende pompkracht van het hart)
- bij ophoping van vocht (oedeem) als gevolg van: leververschrompeling; onvoldoende werking van het hart en bepaalde stoornissen in de werking van de nieren
- bij verhoogde bloeddruk; alleen of in combinatie met andere middelen
- bij renale diabetes insipidus (hormonale nierziekte gekenmerkt door veel plassen en gevoel van dorst)
- bij een onverklaarbaar verhoogd calciumgehalte in de urine en ter voorkoming van calciumbevattende nierstenen.

**2. WANNEER MAG U DIT MIDDEL NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?**

**HYDROCHLOORTHIAZIDE TEVA 12,5 MG**  
**tabletten**

**MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Datum : 14 februari 2022**

**Bladzijde : 2**

**Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?**

- U bent allergisch voor één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- als u allergisch bent voor andere benzothiadiazinen (bepaalde urine-uitdrijvende middelen) en/of sulfonamiden (bepaalde middelen tegen infecties)
- wanneer u last heeft van anurie (onvermogen van de nieren om urine te produceren)
- wanneer u last heeft van ernstige verminderde werking van de lever of nieren
- wanneer u last heeft van een ernstig verlaagd kalium- en/of natriumgehalte in het bloed of een verhoogd calciumgehalte in het bloed
- wanneer u lijdt aan jicht
- wanneer u last heeft van bepaalde aandoeningen die een groot kaliumverlies tot gevolg hebben
- wanneer door slechte doorbloeding van de nier uw nieren onvoldoende functioneren

**Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?**

- wanneer u bejaard bent; er zal regelmatig bloed worden afgenomen om de verhouding tussen de zouten in het bloed (natrium, kalium en calcium) te controleren
- wanneer u Hydrochloorthiazide Teva 12,5 mg langdurig gebruikt
- wanneer u last heeft van ophoping van vocht in de buikholte als gevolg van levercirrose (ernstige leverziekte gekenmerkt door een blijvende aantasting van het leverweefsel); er zal regelmatig bloed worden afgenomen om de verhouding tussen de zouten in het bloed (natrium, kalium en calcium) te controleren
- wanneer u last heeft van oedeem (vochtophoping) als gevolg van ernstig verminderde werking van de nieren; er zal regelmatig bloed worden afgenomen om de verhouding tussen de zouten in het bloed (natrium, kalium en calcium) te controleren
- wanneer u suikerziekte heeft; de werking van bloedsuikerverlagende middelen kan minder zijn
- wanneer u behandeld wordt voor hypercholesterolemie (verhoogd cholesterol gehalte); er kan beter gezocht worden naar een ander middel
- wanneer u ACE-remmers (middelen bij hoge bloeddruk) gebruikt; de bloeddrukverlagende werking kan versterkt worden. De arts zal mogelijk de dosering aanpassen. Bij starten van de behandeling met een ACE-remmer wordt mogelijk een paar dagen daarvoor gestopt met de behandeling met Hydrochloorthiazide Teva 12,5 mg
- wanneer u last heeft van lupus erythematosus (auto-immuunziekte); deze ziekte kan weer geactiveerd worden
- wanneer u last krijgt van spierslakte, droge mond en hartritmestoornissen door een tekort aan kalium als gevolg van de werking van dit product; het gebruik van Hydrochloorthiazide Teva 12,5 mg dient gestaakt te worden
- wanneer u last heeft van jicht; jicht kan zich openbaren of verergeren.
- wanneer u huidkanker heeft gehad of als u tijdens de behandeling een verdachte huidafwijking krijgt. Behandeling met hydrochloorthiazide, vooral langdurig gebruik met hoge doses, kan het risico op sommige soorten huid- en lipkanker (niet-melanome huidkanker) vergroten. Bescherm uw huid tegen blootstelling aan de zon en uv-stralen terwijl u dit middel gebruikt.

**HYDROCHLOORTHIAZIDE TEVA 12,5 MG  
tabletten**

**MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS**

**Datum : 14 februari 2022**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Bladzijde : 3**

- als u last hebt van een verminderd gezichtsvermogen of oogpijn. Dit kunnen symptomen zijn van vochtophoping in de vasculaire laag van het oog (choroïdale effusie) of een verhoogde druk in uw oog die binnen uren tot weken nadat u Hydrochloorthiazide Teva hebt ingenomen, kunnen optreden. Dit kan leiden tot een permanent gezichtsvermindering, indien dit niet behandeld wordt. Indien u eerder een penicilline of sulfonamide allergie heeft gehad is het risico hierop verhoogd.
- als u in het verleden last heeft gehad van ademhalings- of longproblemen (waaronder ontsteking of vocht in de longen) na inname van hydrochloorthiazide. Als u na het innemen van Hydrochloorthiazide Teva ernstige kortademigheid of moeite met ademen krijgt, roep dan onmiddellijk medische hulp in.

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

**Gebruik u nog andere geneesmiddelen**

Gebruikt u naast Hydrochloorthiazide Teva nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u binnenkort andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

*Let op: de volgende opmerkingen kunnen ook van toepassing zijn op het gebruik van geneesmiddelen enige tijd geleden of in de nabije toekomst.*

*De in deze rubriek genoemde geneesmiddelen kunnen bij u bekend zijn onder een andere naam, vaak de merknaam. In deze rubriek wordt alleen de naam van de werkzame stof of van de groep van werkzame stoffen van het geneesmiddel genoemd en niet de merknaam! Kijk daarom altijd goed op de verpakking of in de bijsluiter wat de werkzame stof is van de geneesmiddelen die u gebruikt.*

Een wisselwerking wil zeggen dat (genees)middelen bij gelijktijdig gebruik elkaars werking en/of bijwerking beïnvloeden. Een wisselwerking kan optreden bij gelijktijdig gebruik van deze tabletten met:

- lithium (middel bij manisch-depressieve stoornissen (ernstige neerslachtigheid afgewisseld met perioden van zeer opgewekte stemming)); hydrochloorthiazide kan de lithiumspiegel in het bloed verhogen. De lithiumspiegel moet daarom extra worden gecontroleerd
- digoxine (digitalisglycosiden) en vergelijkbare middelen (middelen bij hartzwakte en bij onregelmatige hartslag); gelijktijdig gebruik kan leiden tot hartstoornissen
- bloedsuikerverlagende middelen (middelen bij suikerziekte); het kan nodig zijn de dosering van het bloedsuikerverlagende middel aan te passen
- bepaalde spierverslappende middelen welke voornamelijk gebruikt worden bij intubatie (inbrengen van een buis) voor een operatie of ter vergemakkelijking van beademing bij intensive care unit patiënten; de werking van deze middelen kan worden versterkt
- corticosteroiden zoals prednison, prednisolon, hydrocortison (middelen die onder andere ontstekingen remmen); de kans bestaat op een verlaagd kaliumgehalte van het bloed
- ACTH (bijnierschorshormonen); de kans bestaat op een verlaagd kaliumgehalte van het bloed
- amfotericine (middel bij schimmelinfectie); de kans bestaat op een verlaagd kaliumgehalte van het bloed
- carbenoxolon ; de kans bestaat op een verlaagd kaliumgehalte van het bloed
- indometacine (een pijnstillert); de werkzaamheid van hydrochloorthiazide kan verzwakt worden
- ACE-remmers (middelen bij verhoogde bloeddruk en bij hartzwakte); de werkzaamheid van ACE-

**HYDROCHLOORTHIAZIDE TEVA 12,5 MG  
tabletten**

**MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS**

**Datum : 14 februari 2022**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Bladzijde : 4**

- remmer kan versterkt worden
- allopurinol (middel tegen jicht); het risico van overgevoelighedsreacties op allopurinol kan vergroot worden
  - amantadine (middel bij parkinson); het risico van bijwerkingen van amantadine kan vergroot worden
  - cytostatica (middelen tegen kanker); de uitscheiding van cytostatica kan verminderd worden
  - anticholinergica (zoals bijvoorbeeld atropine, biperideen); de werkzaamheid van deze middelen kan versterkt worden
  - cholestyramine (middel bij diarree); de werkzaamheid van hydrochloorthiazide kan verminderd worden
  - vitamine D; de hoeveelheid calcium in het bloed kan toenemen
  - cyclosporine (middel dat gebruikt wordt bij orgaantransplantaties); de hoeveelheid urinezuur in het bloed kan verhoogd worden, waardoor er kans is op jichtachtige verschijnselen
  - calciumzouten; de kans bestaat op een verhoogd calciumgehalte van het bloed
  - diazoxide; de kans op hyperglykemie (te hoog suikergehalte in het bloed) door diazoxide kan toenemen
  - methyldopa; de kans bestaat op hemolytische anemie (bloedarmoede als gevolg van een te grote afbraak van het bloed)
  - colestipol (middel bij een hoog cholesterol gehalte); de werking van hydrochloorthiazide kan verminderen, omdat het minder goed in uw bloed opgenomen wordt
  - ketanserine (middel bij hoge bloeddruk); bij gelijktijdige inname is er een risico op hartritmestoornissen.

### **Zwangerschap en borstvoeding**

#### **Zwangerschap**

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Gewoonlijk zal uw arts u adviseren een ander middel te gebruiken, omdat gebruik van dit middel wordt afgeraden tijdens zwangerschap. De reden hiervoor is dat dit middel de placenta passeert en het gebruik vanaf de derde maand van de zwangerschap nadelige effecten voor uw baby kan hebben.

#### **Borstvoeding**

Vertel het uw arts als u borstvoeding geeft of hiermee wilt beginnen. Dit middel wordt afgeraden voor moeders die borstvoeding geven.

#### **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Het gebruik van Hydrochloorthiazide Teva 12,5 mg kan soms duizeligheid, duifheid, slaapstoornissen of problemen met scherp zien tot gevolg hebben ( zie "Mogelijke bijwerkingen"). Als u last heeft van deze bijwerkingen, bestuur dan geen voertuigen en/of bedien geen machines die oplettendheid vereisen.

#### **Hydrochloorthiazide Teva bevat lactose**

Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit middel inneemt.

#### **Hydrochloorthiazide Teva bevat natrium**

**HYDROCHLOORTHIAZIDE TEVA 12,5 MG  
tabletten**

**MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS**

**Datum : 14 februari 2022**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Bladzijde : 5**

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per tablet, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

### **3. HOE GEBRUIKT U DIT MIDDEL?**

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De aanbevolen dosering is:

#### ***Oedeem (ophoping van vocht)***

De begindosering is 12,5-25 mg per dag (=24 uur), daarna maximaal 50 mg per dag.

#### ***Verhoogde bloeddruk***

De begindosering is 12,5-25 mg per dag (=24 uur), daarna maximaal 50 mg per dag.

#### ***Renale diabetes insipidus (hormonale nierziekte gekenmerkt door veel plassen en gevoel van dorst)***

*Volwassenen*

De begindosering is 100 mg per dag (=24 uur).

*Kinderen*

1-2 mg/kg per dag (=24 uur).

#### ***Onverklaarbaar verhoogd calciumgehalte in de urine en ter voorkoming van calciumbevattende nierstenen***

25-50 mg per dag (=24 uur).

#### ***Stabiele, chronische hartstoornis***

Begindosering is 25-50 mg per dag (=24 uur), daarna maximaal 100 mg per dag.

#### ***Verminderde nierfunctie***

Wanneer u een verminderde nierfunctie heeft, wordt een lagere dosis aanbevolen. Een afname van de dosis dient uitsluitend in overleg met de arts plaats te vinden.

#### Wijze van gebruik

Aanbevolen wordt tot een dosis van 50 mg per dag (=24 uur) de tabletten in een keer 's morgens bij het ontbijt met een ruime hoeveelheid water (= 1 glas) in te nemen.

#### **Heeft u teveel van dit middel gebruikt?**

Wanneer u teveel van Hydrochloorthiazide Teva 12,5 mg heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts of apotheker. Verschijnselen die kunnen optreden bij inname van een te hoge dosis zijn: acuut verlies van vloeistof uit het lichaam, maagdarfstoornissen, krampen, vermoeidheid, sufheid, hoofdpijn, concentratiestoornissen, hartritmestoornissen, rusteloosheid, spierschokken, vermeerderde of verminderde urinelozing, duizeligheid, bewustzijnsstoornissen, verlaagde bloeddruk, coma en pijn. In ernstige gevallen zal uw arts u laten braken en eventueel een maagspoeling uitvoeren.

#### **Bent u vergeten dit middel te gebruiken?**

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

**HYDROCHLOORTHIAZIDE TEVA 12,5 MG**  
**tabletten**

**MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS**

**Datum : 14 februari 2022**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Bladzijde : 6**

**Als u stopt met het gebruik van dit middel**

Wanneer u zonder advies van uw arts plotseling stopt met het gebruik van Hydrochloorthiazide Teva 12,5 mg kunnen de verschijnselen die voor het begin van de behandeling bestonden weer optreden.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker

**4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN**

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

De frequenties van de hieronder genoemde bijwerkingen zijn als volgt ingedeeld:

*Zeer vaak:* komen voor bij meer dan 1 op de 10 patiënten

*Vaak:* komen voor bij minder dan 1 op de 10 patiënten

*Soms:* komen voor bij minder dan 1 op de 100 patiënten

*Zelden:* komen voor bij minder dan 1 op de 1000 patiënten

*Zeer zelden:* komen voor bij minder dan 1 op de 10.000 patiënten

*Niet bekend:* kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald.

***Zwellingen***

*Niet bekend*

Huid- en lipkanker (Niet-melanome huidkanker)

***Immuunsysteem***

*Zeer zelden*

Overgevoeligheidsreacties.

***Bloedvaten***

*Zelden*

Bloedafwijking (tekort aan bloedplaatjes) gepaard gaande met blauwe plekken en bloedingsneiging (trombocytopenie).

*Zeer zelden*

Bloedafwijking (tekort aan witte bloedlichaampjes) gepaard gaande met verhoogde gevoeligheid voor infecties (leukopenie), zeer ernstige bloedafwijking (tekort aan witte bloedlichaampjes) gepaard gaande met plotselinge hoge koorts, heftige keelpijn en zweertjes in de mond (agranulocytose), beenmergdepressie, bloedarmoede als gevolg van te grote afbraak van het bloed (hemolytische anemie)

***Zenuwstelsel***

*Zelden*

**HYDROCHLOORTHIAZIDE TEVA 12,5 MG**  
**tabletten**

**MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS**

**Datum : 14 februari 2022**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Bladzijde : 7**

Stoornis van de sensibiliteit, waarbij het gevoel van jeuk en kriebelingen alsof er mieren lopen kunnen worden waargenomen (paresthesie), hoofdpijn, duizeligheid of duifheid, slaapstoornissen en depressie.

**Ogen**

*Niet bekend*

Problemen met scherp zien, in het bijzonder gedurende de eerste paar weken van de behandeling. Een verminderd gezichtsvermogen of pijn in uw ogen als gevolg van hoge druk (mogelijke tekenen van vochtophoping in de vasculaire laag van het oog (choroidale effusie) of acuut nauwe-kamerhoekglaucoom).

**Hart**

*Soms*

Een bloeddrukdaling door bijvoorbeeld snel opstaan uit een zittende of liggende houding soms gepaard gaande met duizeligheid (orthostatische hypotensie) die verergerd kan worden door alcohol, verdovende en/of slaapmiddelen.

*Zelden*

Een verstoord ritme van het hart.

**Ademhaling**

*Zeer zelden*

Aandoeningen van de luchtwegen inclusief longontsteking en vochtophoping in de longen (longoedeem), opeens ademnood krijgen (klachten omvatten ernstige kortademigheid, koorts, zwakte en verwardheid).

**Maag- en darmen**

*Soms*

Verlies van eetlust en lichte misselijkheid en braken.

*Zelden*

Buikpijn, obstipatie en diarree.

*Zeer zelden*

Ontsteking van de alvleesklier gepaard gaande met heftige pijn in de bovenbuik uitstralend naar de rug en misselijkheid en braken (pancreatitis).

**Lever en gal**

*Zelden*

Stagnatie van de galafvoer in de lever of geelzucht.

**Huid**

*Soms*

Huiduitslag met hevige jeuk en vorming van bultjes (galbulten of urticaria).

*Zelden*

Overgevoeligheid voor licht of zonlicht (fotosensibiliteit).

*Zeer zelden*

**HYDROCHLOORTHIAZIDE TEVA 12,5 MG**  
**tabletten**

**MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS**

**Datum : 14 februari 2022**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Bladzijde : 8**

Ontsteking van het bloedvat (vasculitis), ernstige, plotselinge (overgevoeligheds)reactie gepaard gaande met koorts en blaren op de huid/vervelling van de huid (toxische epidermale necrolyse), huidafwijkingen door auto-immuunziekte waarbij het lichaam antistoffen maakt tegen zichzelf (cutane lupus erythematosus) en reactivatie van cutane lupus erythematosus.

***Geslachtsorganen en borsten***

*Soms*

Impotentie.

***Overig***

*Vaak*

Vooral bij hogere doses: Te weinig kalium in het bloed, in ernstige vorm te herkennen aan spierkrampen of spierzwakte en vermoeidheid (hypokaliëmie), stijging van het bloedlipidengehalte (vetgehalte in het bloed).

*Soms*

Een te laag natrium en/of magnesiumgehalte in het bloed en een te hoog urinezuurgehalte (hyperurikemie) in het bloed (zoals bij jicht).

*Zelden*

Een verhoogd gehalte aan calcium in het bloed, een verhoogd suikergehalte in het bloed (hyperglycemie) en de aanwezigheid van glucose in de urine (glycosurie).

*Zeer zelden, inclusief incidentele meldingen*

Een verhoogde zuurgraad in het bloed en een te laag chloorgehalte (hypochloremische alkalose), overgevoelighedsreacties.

**Het melden van bijwerkingen**

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, Website: [www.lareb.nl](http://www.lareb.nl). Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

**5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL?**

*Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.*

Bewaren beneden 25°C. Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de verpakking na `EXP`. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Voor de potverpakking geldt deze datum ook als de verpakking geopend is.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u geneesmiddelen op de



**HYDROCHLOORTHIAZIDE TEVA 12,5 MG  
tabletten**

**MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS**

**Datum : 14 februari 2022**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Bladzijde : 9**

juiste manier afvoert worden ze op een verantwoorde manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

## **6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE**

### **Welke stoffen zitten er in dit middel?**

- De werkzame stof in dit middel is hydrochloorthiazide, 12,5 mg per tablet.
- De andere stoffen (hulpstoffen) in dit middel zijn lactose, maïszetmeel, voorverstijfseld zetmeel, natriumzetmeelglycolaat, magnesiumstearaat (E470b).

### **Hoe ziet Hydrochloorthiazide Teva 12,5 mg eruit en hoeveel zit er in een verpakking**

Hydrochloorthiazide Teva 12,5 mg is een witte, ronde platte tablet van 5 mm diameter met inscriptie HCT 12.5 op een zijde.

Hydrochloorthiazide Teva 12,5 mg is verpakt in blisterverpakking van 30 of 90 tabletten, in eenheidsafleververpakkingen van 50 (50x1) tabletten en in potten van 250 tabletten.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

### **Houder voor de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant**

*Houder van de vergunning voor het in de handel brengen*

Teva Nederland B.V.

Swensweg 5

2031 GA Haarlem

Nederland

#### *Fabrikanten*

Pharmachemie B.V.

Swensweg 5

2031 GA Haarlem

Nederland

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company

Pallagi 13

H-4042 Debrecen

Hongarije

### **In het register ingeschreven onder**

**RVG 29569**

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in februari 2022

**HYDROCHLOORTHIAZIDE TEVA 12,5 MG  
tabletten**

**MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS**  
**1.3.1 : Bijsluiter**

**Datum : 14 februari 2022**  
**Bladzijde : 10**

0222.7v.FN